50 Int · Cl · 62日本分類 C 08 d 3/08 26(3) D 112 C 08 d 1/14 26(3) B 114, 11 C 08 d 9/00 26(3) A 272-212 C 08 f 3/18 26(3) A 101.2 C 08 f 1/50 25(1) B 211.1 C 08 f 29/08 26(3) A 272-2 26(3) A 274-3

19日本国特許庁

00特許出願公告

昭49-17666 許 **@**公告 昭和49年(1974)5月2日

発明の数 1

(全10頁)

2

# の新規なポリプタジェンの製造方法

@特 昭45-117529 22H 昭45(1970)12月25日 72)発 BB 杉浦正太郎 市原市五井南海岸8の2字部興産 株式会社高分子研究所内 듑 松浦徹郎

同所 百 上野治夫 同所 同 高野実 同所 同 石川英雄 同所 同 德富佰彦

勿出 人 宇部興産株式会社 字部市西本町1の12の32

同所

70代 理 人 弁理十 田中植水

### 発明の詳細な説明

この発明は、不活性有機溶媒中で、コパルト化 合物、コバルト錯化合物または金属亜鉛上に金属 コパルトを電気化学的に析出させた物質と、一般 25 エンから得られたゴム製品の物理的性質が、特に 式

# AlR<sub>n</sub>X<sub>3</sub> - n

ニル基またはシクロアルキル基であり、 Xはハロ ゲン原子であり、nは1.5~2の数字である)で 表わされるハロゲン含有有機アルミニウム化合物 とから得られるシス重合触媒の存在下に、1・3 ープタジエンを重合してシスー1・4ーポリプタ 35 に数多くの方法が提案されているが、シスー1・ ジエンを生成させ、続いてこの重合系に、さらに 1・3-プタジエンおよび/または前記溶媒を添

加するかあるいは添加しないで、コパルト化合物、 コパルト錯化合物または金属亜鉛上に金属コパル トを電気化学的に析出させた物質と、一般式

### Al Ra

(ただし、Rは前記と同じである)で表わされる 有機アルミニウム化合物と、二硫化炭素とから得 られる1・2重合触媒を存在させて、1・3ープ 10 タジエンを重合し、1・2 構造含有率が2~40 %、シス-1・4構造含有率が60%以上である 最終ポリプタジエンを生成させることを特徴とす る、新規なポリブタジエンの製造方法に関するも のである。

この発明の方法によつて得られる新規なポリプ タジエンは、常法によつて加硫することにより、 特に引裂強度、屈曲無裂特性および引張強度の優 れた新規なゴム製品にすることができる。

1・3-プタジエンを重合して得られたシスー

20 1・4 構造含有率の高い、いわゆる高シスー1・ 4-ポリプタジエンは、タイヤその他のゴム製品 の天然ゴムにかわる原料として大量に製造されて おり、シス-1・4構造含有率を高めるための数 多くの報告がある。高シスー1・4ーポリプタジ 反発弾性の良いこと、発熱量の小さいこと、耐磨 耗性の優れていることなどの点で天然コムからの ゴム製品よりも優れていることが、高シスー1・ 4 - ポリプタジエンの多量に使用されている理由 (ただし、Rは炭素数1~6のアルキル基、フエ 30 の一つである。しかしながら、高ンスー1・4-ポリプタジエンは低温流れが大きく、またこれか ら得られたゴム製品の引裂強度および屈曲亀裂特 性が極めて小さいという重要な欠点を有している。 そのうち低温流れを減少させる方法については既 4 一ポリプタジエンから得られたゴム製品の引製 強度および屈曲象列特性を大きくさせる実用的た

方法に関しては、これまで全く提案されていなか つた。

しかしながら、ゴム製品の引裂強度および屈曲 亀裂特性が小さいことは、タイヤ製品のチッピン グが起り易い原因の一つと考えられ、ポリプタジ 5 エンからのゴム製品の引裂端底および屈曲亀裂特 性を増大させることが関係業界において強く要望 されている。

との発明の目的は、シスー1・4ーポリプタジ エンの優れた特徴を犠牲にすることなく、最終ゴ 10 る。)のβージケトン類が使用でき、またβーケ ム製品にしたときに顕著に改善された引裂強度お よび屈曲亀裂特性を示すポリプタジエンを提供す ることにある。

との目的は、不活性有機溶媒中で、コバルト化 合物、コバルト錯化合物または金属亜鉛上に金属 15 コパルトを電気化学的に析出させた物質と、前記 の一般式 Al Rn Xa-n で表わされるハロゲン含 有有機アルミニウム化合物とから得られる シス重 合触媒の存在下に、1・3-プタジエンを重合し いてこの重合系に、さらに1・3ープタジエンお よび/または前記溶媒を添加するかあるいは添加 しないで、コバルト化合物、コバルト錯化合物ま たは金属亜鉛上に金属コバルトを電気化学的に析 出させた物質と、前記の一般式A1R。で表わされ 25 ゲン化コバルト錯体も使用することができる。 つ る有機アルミニウム化合物と、二硫化炭素とから 得られる1・2重合触媒を存在させて、1・3-プタジエンを重合し、1・2構造含有率が2~ 40%、シス-1・4構造含有率が60%以上で ある最終ポリプタジェンを生成させるこの発明の 30 錯体を作ることができる配位子、例えば、ピリジ 方法によつて達成される。

この発明の方法において、シス重合触媒のコバ ルト成分の一つであるコバルト化合物またはコバ ルト錯化合物としては、不活性有機溶媒または液 体プタジエンに可容なコバルト化合物またはコバ 35 ルホスフインなどの第3級ホスフイン類、アセト ルト錯化合物であれば任意のものが使用されうる。 例えば、このような可溶性コバルト錯化合物とし ては、コパルトのβージケトン錯体またはコパル トのβ-ケト酸エステル錯体が適当である。β-ジケトンとしては、例えば一般式

(ただし、式中R1 およびR4 の各々は炭素数3 までのアルキル基であり、R2 およびR3 の各々 は水素原子または炭素数3までのアルキル基であ ト酸エステルとしては一般式

(ただし、R1, R2, R3, R4は(1)式と同じであ

特に適当な錯体は、コバルト(Ⅱ)アセチルア セトナート、コパルト(皿)アセチルアセトナー ト、コパルトアセト酢酸エステル錯体である。

またコパルト錯化合物として、次のようなハロ まり、このハロゲン化コバルト錯体は、ハロゲン 化コパルトCoXn(ただしXはハロゲン原子であ り、特に塩素原子が好ましく、nは2または3で ある。)と、このハロゲン化コパルトと配位して ン、トリエチルアミン、トリプチルアミンおよび ジメチルアニリンなどの第3級アミン類、メチル アルコールおよびエチルアルコールなどのアルコ ール類、トリフエニルホスフインおよびトリプチ ンなどのケトン類、N·N-ジメチルホルムアミ ド、N・NージメチルアセトアミドおよびN・N ージエチルホルムアミドなどの N・Nージアルキ ルアミドとの錯体であり、特に塩化コパルトービ 40 リジン錯体 塩化コパルトーエチルアルコール錯 体が好ましい。

また、可溶性コパルト化合物として、炭素数6 以上の有機カルボン酸のコバルト塩、例えばコバ ルトオクトエート、コパルトナフテネート、コパ

ルトペンゾエートなどを好適に用いることができ

さらにシス重合触媒のコバルト成分の一つであ る金属亜鉛上に金属コバルトを電気化学的に析出 させた物質の性質および製法は、特公昭43-15627号公報に詳述されている。

シス重合触媒のアルミニウム成分である前記の 一般式 AlR<sub>n</sub> X<sub>3-n</sub> で表わされるハロゲン含有 有機アルミニウム化合物としては、ジエチルアル ミニウムモノクロライド、ジエチルアルミニウム 10 モノブロマイド、ジイソプチルアルミニウムモノ クロライド、エチルアルミニウムセスキクロライ ドなどを特に好適に用いることができる。

この発明の方法において、シス重合触媒の使用 量は、触媒成分の種類および組合せ、並びに重合 15 シクロオクタジエン(以後CODと終記する)。 条件によつて相違するが、コバルト成分として、 コパルト化合物またはコパルト錯化合物を使用す る場合には、1・3ープタジエン1モル当り、 0.002ミリモル以上、好ましくは 0.01ミリモ ル以上のコパルト化合物またはコパルト錯化合物 20 びシス重合触媒を含有する重合溶液中に、1・3 を使用し、0.2ミリモル以上、好ましくは0.5ミ リモル以上のハロゲン含有有機アルミニウム化合 物を使用する。この場合、アルミニウム成分とコ バルト成分とのモル比 A1/Coが、5以 F、特に 15以上であることが好ましい。

シス重合触媒のコパルト成分として、金属亜鉛 上に金属コバルトを電気化学的に析出させた物質 を使用する場合は、1・3ープタジエン1009 当り、0.025~5分の前記の電気化学的に得ら れた物質を使用し、前記のコバルト成分に対して 30 0.5~5重量倍のハロゲン含有有機アルミニウム 化合物を使用するのが好ましい。

この発明の方法において、前記のコパルト成分 とアルミニウム成分とを混合後、熟成して使用す ると重合活性が向上するので好ましい。

不活性有機溶媒としては、形成されるシス-1・ 4-ポリプタジエンを溶解しうる有機溶媒であれ ば特に制限はないが、ペシゼン、トルエン、キシ レンなどのような芳香族炭化水素溶媒、n-ヘブ タン、n-ヘキサンなどの脂肪族炭化水素溶媒、 40 様に、触媒各成分の種類および組成せ、並びに重 シクロヘキサンなどの脂環族炭化水素溶媒、およ びそれらのハロゲン化物、例えばクロルベンゼン などが使用できる。

この発明の方法におけるシス重合の重合温度は、

6

-20~80℃、特に5~50℃が好ましく、重 合圧力は常圧または加圧のいずれでもよく、重合 時間は10分~10時間の範囲が好ましい。また、 反応系における1・3ープタジエンのシス重合時 5 の濃度は全重合溶液に対して3~40重量%の範 囲であれば良い。

前記のシス重合は、シスー1・4構造含有率・ 90%以上、特に95%以上で、トルエン中30

での固有粘度(n) 3 0 ℃ トルエンが 1.5 ~ 8、特に 1.8 ~ 5.0 であるシスー1・4ーポリプタジエンが牛成 するように行うのが好ましい。(20° )を適当 な値にする為に、公知の分子量調節剤、例えば、 アーレンなどの非共役ジェン類またはαーオレフ

この発明の方法においては、前記のシス重合工 程で得られるシスー1・4ーポリプタジエンおよ ープタジエンおよび/または溶媒をさらに添加す るかまたは添加しないで、さらに1・2重合触媒 を存在させて1・3ープタジエンを1・2重合さ せるのである。

イン類を使用することができる。

1・2重合触媒のコバルト成分としては、コバ ルト化合物、コパルト錯化合物または金属亜鉛上 に金属コバルトを重気化学的に析出させた物質で あるが、これは前記のシス重合触媒のコバルト成 分とまつたく同じものが使用できる。

1・2-重合触媒のアルミニウム成分である前 記の一般式AIR。で表わされる有機アルミニウム 化合物としては、アルミニウムトリメチル、アル ミニウムトリエチル、アルミニウムトリプチル、 アルミニウムトリフエニルなどを特に有利に使用 35 することができる。

1・2重合触媒の一成分である二硫化炭素は特 に限定されないが水分を含まないものであること が好ましい。

1・2重合触媒の使用量は、シス重合触媒と同 合条件によつて相違するが、1・2 重量触媒のコ パルト成分として、コパルト化合物またはコパル ト錯化合物を使用する場合には、プタジエン1モ ル当り、0.005ミリモル以上、特に0.01~5

ミリモルのコパルト成分、0.1ミリモル以上、特 に 0.5~50ミリモルのアルミニウム成分。およ び0.001ミリモル以上、特に0.005~10ミ リモルの二硫化炭素を使用することが好ましく、 また、コバルト成分として金属亜鉛トに金属コバ 5 公知の方法を適用することができる。例えば、重 ルトを電気化学的に析出させた物質を使用する場 合には、1・3ープタジエン1009当り、 0.05~10分のコパルト成分を使用し、他の成 分の使用量は、コパルト成分がコパルト化合物ま たはコパルト錯体の場合と同様であり、コパルト 10 除去する)して重合体を析出させ、分離後乾燥し 成分に対して 0.1 ~ 5 重量倍のアルミニウム成分 を使用することが好ましい。

との発明の方法において、シス重合触媒のコバ ルト成分と1・2重合触媒のコパルト成分とが同 一である場合には、シス重合時に、1・2 重合に 15 り、シスー1・4 構造含量が 6 0 %以 F. 好まし も必要な量のコバルト成分を合わせて添加し、1・ 2重合時には残りの他の触媒成分のみを添加する だけにすることもできる。

この1・2重合の反応条件としては、1・3-重量%であり、重合温度は-20~80℃特に5 ~50℃であり、重合圧力は常圧または加圧下で あり、重合時間は10分~10時間であることが 好ましい。

1・2 重合用の溶媒はシス重合用溶媒と同様で 25 ある。この発明の方法において使用される1・2 重合触媒は、この出願人の出願に係る特願昭 4 4 - 96253号明細書に記載の触媒と同様であり、 単独で1・3-プタジエンの重合に供した場合に は、非常に融点の高い(200~215℃)、シ 30 2構造含量が2~40%、シスー1・4構造含量 ンジオタクチツクー1・2ーポリプタジエンを製 造することができる。

この発明を実施する場合には、重合に供する1・ 3ープタジエンおよび溶媒の全量をシス重合工程 において添加してもよく、あるいは、1・3-プ 35 これをゴム製品にしたときに、高シス-1・4-タジエンのシス重合工程において、1・3-プタ ジエンおよび/または溶媒を一部添加し、次いで 1 · 2重合工程において、1 · 3 - ブタジエンお よび/または溶媒の残量を添加してもよい。との 際反応系における1・3ープタジエンの機度は前 40 記の3~40重量%であることが好ましい。

また、との発明の方法は、バッチ式として同一 反応容器内で、シス重合とこれに続いて1-2重 合とを行うことによつても、あるいは連続法とし

Я て、シス重合域と、これに連なる1-2重合域と で1・3ープタジエンを連続的に重合させること によつても、工業的に実施できる。

重合反応終了後ポリプタジエンを収得するには 合反応終了後、重合溶液に重合停止剤を入れて重 合反応を停止し、メタノール、アセトンなどの沈 殿剤を加えるか、あるいはフラツシユ(水蒸気を 吹き込むかまたは吹き込まずして重合溶媒を蒸発 てポリプタジエンを得ることができる。

との発明の方法によつて得られるポリプタジエ ンは、1・2構造含量が2~40%、特に好まし くは5~25%、更に好ましくは7~20%であ くは 7 5 %以上、更に好ましくは 8 0 %以上であ り、テトラリン中135℃の固有粘度

(n) 1 3 5℃ が 0.9~8、好ましくは 1.2~5 で テトラリン プタジエンの全重合溶液に対する濃度は3~40 20 あり、1・2構造部分の融点は180~215℃ であるいはそれ以上である。

> この発明の方法の特色は、前述したように、最 終ポリプタジエン中のシスー1・4構造含有率が 60%以上となる量の特定のシス重合触機の存在

30° が1.5~8となるまでトルエン 下にポリマーの(カ)30℃ 1・3-プタジエンをシス重合し、続いて、この 重合系中において、新規な1・2重合触媒の存在 下に1・3ープタジエンを最終生成ポリマーの1・

が60%以上、 の 135℃ か0.9~8であるよ

うに重合すること、およびこのようにして得られ たポリプタジエンは前述したミクロ構造を示し、 ボリプタジエンの耐磨耗性などの優れた性質を実 質的に保有しながら、しかも引裂強度および屈曲 **亀裂特性における際立つた改善を示すものである** ことである。

この発明の方法によつて製造されたポリプタジ エンの詳細な構造は必ずしも明らかではないが、 参考例1における分別沈殿試験の結果や、比較例 1~3と実施例とにおけるポリプタジエンの物件 の比較結果から、この発明の方法によつて製造さ

使用することもできる。

れたポリプタジエンには、シスー1・4ーポリプ タジエンおよびシンジオクチツクー1・2ーポリ プタジエンのほかに、シスー1・4ーポリブタジ エンと1・2ーポリプタジエンとが結合したポリ プタジエンが含まれていることが考えられる。す 5 ル・ハンプトン;アナリテイカルケミストリー、 なわち、参考例1に示されるように、シスー1・ 4ーポリプタジエンとシンジオタクチツクー1・ 2ーポリプタジエンとをプレンドしたものは分別 沈殿により再び、シスー1・4ーポリプタジエン とシンジオタクチツクー1・2ーポリプタジエン 10 テトラリン中で測定した値である。 とに分離できるのに対して、この発明の方法によ つて製造されたポリプタジエンは、同じ分別沈殿 法によつてシスー1・4ーポリプタジエンと1・ 2-ポリプタジエンとに明瞭に分離することはで きないし、シスー1・4ーポリプタジエンとシン 15 15 mmに達するに要する屈曲回数で示した。 ジオタクチックー1・2ーポリプタジエンとをブ レンドしたものから得られたゴム製品の物性とこ の発明の方法によつて製造されたポリプタジェン から得られたゴム製品の物性とを比較すると、シ ス-1・4構造と1・2構造の含有率はほとんと 20 1・3-ブタジエン1.6kgを溶解した溶液を入れ、 同じであるにもかかわらず、ゴム製品の物性は両 者の間に大きな差違があり、この発明の方法によ つて製造されたポリプタジエンから得られたゴム 製品の方が特に、引製強度、屈曲重製特性および 引張強度において極めて優れている。

加硫した後にこのように極めて優れた物性を示 すゴム製品になしうるようなポリプタジエンは、 従来公知の方法によつては全く製造することがで きないものであり、この発明の方法によって初め て可能になつたものである。

この発明の方法により得られるポリプタジエン は、従来、天然ゴムや高シスー1・4ーポリプタ ジェンに用いられている既知の配合剤。例えば、 加硫剂、加硫促進剂、補強剂、充填剂、老化防止 剤、顔料、プロセスオイル等を配合し、それ自体 35 53ML1+4、ミクロ構造は、1・2構造 8.1%、 既知の方法で混練し、成形、加硫して任意のゴム 製品とすることができる。また油展用の油と混練 して、油展ゴム製品も製造できる。

この発明の方法によって得られたポリプタジェ ンから得られたゴムは、特に引製強度および屈曲 40 てロールで配合し、140℃で40分間加硫を行 亀裂特性が大きいので、チツピングの起り難いタ イヤ製品にすることができる。

またこの発明の方法によつて得られたポリプタ ジェンを天然ゴムや他の合成ゴムとプレンドして

次にこの発明の実施例を示す。実施例・比較例 および参考例の記載において、ポリプタジエンの ミクロ構造は赤外線吸収スペクトル分析法〔アー 21,923(1949))により測定した。 また、固有粘度は、シス重合後のポリマーにつ

10

いては30℃、トルエン中で測定した値であり、 1・2重合後のポリマーについては、135℃。

最終ポリマーの加硫物の物性値はJIS K-6301によつて測定した。ただし、引製強度は、 前記の規格において、B型試験片を使用して測定 した。なお屈曲亀裂特性は、亀裂長さが2歳から

部は重量部である。

# 実施例 1

空気を窒素ガスで置換した内容30 ℓの攪拌機 付ステンレス製反応槽中に脱水ペンゼン18kgに コバルトオクトエート4ミリモル、ジエチルアル ミニウムクロライド84ミリモルおよび1・5-シクロオクタジエン70ミリモルを混入し、25 ℃で30分間攪拌し、ジスー1・4重合した。ポ 25 リマーの(1)は 2.1 であつた。シス重合後、直ちに 重合液にトリエチルアルミニウム90ミリモルお よび二硫化炭素50ミリモルを加え、25℃で、 60分間攪拌し、1・2重合を行つた。得られた 重合生成液をフエニルーβーナフチルアミン1% 30 を含むメタノール18 化に加えて、ゴム状重合体 を析出沈殿させ、このゴム状重合体を分離し、メ タノールで洗浄した後、常温で真空乾燥した。 このようにして得られたポリプタジェンの収率

は80%、固有粘度(分は1.55、ムーニー粘度 トランス-1・4構造1.1%、シス-1・4構造 9 0.8%であり、1 · 2構造部分の融点 2 0 7℃ であつた。

得られたポリプタジエンは、下記の配合に従つ つた。

配合

ポリプタジエン

100 部

12

 HAFカーボン
 スー1・4ーボリブタジエン91部と特顧昭44

 一96253号明細書に記載の方法で製造した験

 点207℃の1・2ーボリブタジエン9部とのブーペングチェンタをフェンター

第 1 表

比較例		ポリマー	固有粘度	ミクロ構製(%)				
	,	. , .		シスー 1・4	トランス -1・4	1 · 2		
	プレンド	シスー1・4ーポリブ タジエン	2. 2	9 7. 8	1. 2	1. 0		
	111	1・2ーポリブタジエ ン	1.5 *	0. 7	.0. 5	9 8.8		
2	高シスー	1・4ーポリプタジエン	2. 2	9 8.0	0. 9	1. 1		
3	ポリプタ:	ンエン(A)	2.4	7 9.7	1 9. 3	1. 0		

※ この(元)は135℃テトラリン中で測定した値である。

第 2 表

	300% モジュラス (kg/cml)	伸び率 (%)	引張強度 (kg/cnt)	引裂強度 (kg/cm)	反撥弾性率 (%)	屈曲亀裂特性
実施例 1	1 6 1	400	2 2 0	6 4	5 6	30000
比較例1	1 1 0	4 1 0	190	3 6	5 4	6000
″ 2	100	4 3 0	180	3 1	6 5	4000
″ 3	1 1 0	4 4 0	. 200	4 3	63.	6000

第 2 表から明らかなように、この発明の方法に よつて製造されたポリプタジエンは、引裂強度、

引張強さおよび屈曲亀裂特性が他のポリプタジエ

ンからのゴムよりもはるかに大きく優れている。 実施例 2~7

シス重合触媒成分であるコバルトオクトエート

14

およびシエチルアルミニウムモノクロライドをそ \*示す。 れぞれ第 3 表に示した化合物にしたほかは実施例

1と同様に実施してポリプタジエンを得た。それ ぞれの収率、(n)、ミクロ構造ムーニー粘度 た加硫物の物性を第4表に示す。 (ML1+4)、1・2構造部分の融点を第3表に\*5

また、それぞれの実施例において、得られたポ リプタジエンを実施例1と同様に加硫して得られ

表 . - 3

実		ハロゲン含有	COD			収率	ムーニー粘	融点	ミクロ構造(%)			
<b>施例</b>	コパルト成合		恋 加 (ミリ モル)		l・2 恒合後	収 率 (重量 %)	度 (M L <sub>1+4</sub> )	(%)		トラン スー1・ 4	1 2	
2	コバルトーナ フテネート	ジエチルアル ミニウムモノ クロライド	7 0	2. 2 1	1.6	7 5	5 6	2 0 5	9 0.8	1.0	8.2	
3	コパルトーオ クトエート	ジプチルアル ミニウムモノ クロライド	7 0	1.9	1. 3	7. 2	5 0	2 0 5	9 1.3	0. 9	7: 8	
4	"	ジエチルアル ミニウムモノ プロマイド	6 0	2.0	1. 4	6 8	5 2	204	9 0.5	1.0	8. 5	
5	コパルトート リアセチルア セトネート			2. 2	1.6 5	8 1	6 0	2 0 5	8 9.1	1.0	9. 9	
6	"	エチルアルミ ニウムセスキ クロライド	4 1	1.8	1. 3	7 7	5 3	203	8 9.5	1.0	9. 5	
7	塩化コバルト ビリジン錯体	ジエチルアル ミニウムモノ クロライド		1. 9	1.4	6 2	. 50	2 0 1	9 1. 5,	0.9	7. €	

表

実施例	300% モジュラス (kg/c㎡)	伸び率 (%)	引張強度 (kg/cnl)	引製強度 (kg/cmi)	反撥弾性率 (%)	屈曲亀裂特性
2	158	4 2 0	2 1 0	6 2	5 6	32000
	1 3 6	420	210			
3	0 5 3	420	200	6 0	5 7	28000
4	154	410	210	6 3	' 55	3 5 0 0 0
5	164	400	2 2 0	6 5	5 4	40000
6	160	400	2 3 0	6 4	5 4	40000
7	1 5 0	4 3 0	200	5 8	5 8	28000

シス重合触媒の一成分であるコバルトオクトエ ートの代りに、塩化コバルト ( CoCl<sub>2</sub>・6H<sub>2</sub> O) 5 1 8 を 6 0 0 ccの水に溶解し、金属亜鉛粉末 150分を加え、約25℃で2時間攪拌し、固体を 5 融点200℃であつた。このポリプタジェンを実 濾別後乾燥して得られた金属亜鉛上に金属コバル トを電気化学的に析出させた物質(コパルト含有 率18重量%)を15分使用し、ジエチルアルミ ニウムモノクロライドの使用量84ミリモルを 150ミリモルにかえ、またCOD70ミリモル 10 30000であつた。 を60ミリモルの使用量にかえて使用し、さらに 1・2重合触媒のコパルト成分として、コパルト ナフテネート2ミリモルを1・2重合する際に添 加したほかは、実施例1と同様に実施して、シス 重合後のポリマーの分が20であり、1・2重合 15 プタジエンを得た。このポリプタジエンの性状を 後の同が1・4であり、ミクロ構造がシスー1・ 4 構造 9 0.0%、トランスー1・4 構造 1.2%、 1 · 2構造 8.8%、ムーニー粘度 5 3M L1+4、 1・2構造部分の融点203℃であるポリプタジ エンが収率66%で得られた。このポリプタジエ 20 モル、1・2重合時2ミリモルと分割して添加す ンを実施例1と同様にして加硫した加硫物の物性 は、300%モジュラス156kg/cml、伸び率 400%、引張強度210kg/cm、引裂強度63 kg/cm、反撥弹性率55%、屈曲角裂特性 36000であつた。

### 実施例 9

1・2重合触媒の一成分であるコパルトナフテ ートを全く使用しなかつたほかは、実施例8と同 様に実施して、シス重合後のポリマーの向が 2.0 であり、1・2重合後の⑦が1.45であるポリプ\*30

\*タジエンが、6.5%の収率で得られた。このポリ プタジエンは、ミクロ構造がシスー1・4構造 90.7%、トランス-1・4構造1.2%、1・2 構造 8.1 %であり、ムーニー粘度 4 9 M L<sub>1 +4</sub> 、 施例1と同様にして、加硫した。この加硫物の物 性は、300%モジュラス145kg/cml、伸び塞 410%、引張強度210kg/cmi、引裂強度62 kg/cm、反撥弹性率 5 6 %、屈曲亀裂特性

# 実施例 10

1・2重合触媒の一成分であるトリエチルアル ミニウムの代りにトリイソプチルアルミニウムを 使用したほかは、実施例5と同様に実施してポリ 第5表に示し、加磁物の物性を第6表に示す。 実施例 11

また、実施例1でシス重合時に添加したコパル トオクトエート4ミリモルを、シス重合時2ミリ る方法に変えたほかは実施例1と同様に実施して、 ポリプタジエンを得た。このポリプタジエンの性 状を第5表に示し、加硫物の物性を第6表に示す。 実施例 12~14.

25 1・2重合の重合条件とシクロオクタジエン (COD)の添加量とを第5表に示したようにし たほかは実施例1と同様に実施して、ポリプタジ エンを得た。このポリプタジエンの性状を第5表 に示し、この加硫物の物性を第6表に示した。

実施	COD	1 . 2	重合	固有	粘度	収率	ムーニー粘	融 点	1 2	クロ構造(	%)	1 · 2重合
例	(ミリモル)	重合 温度 (で)	重合 時間 (分)	シス 重合 後	1 · 2重 合後	収 率 (重量 %)			シスー1・4	トランス	1 · 2	時 1 · 3 - プタジエン 添加 ( kg )
1 0	7 0	2 5	6 0	2. 2	1.6	7 5	5 8	2 0 5	8 9.8	1. 0	9. 2	0
1 1	7 0	2 5	6 0	2. 3	1. 7	7 3	6 3	205	8 7. 5	1. 1	1 1. 4	0
1 2	7 0	4 5	6 0	2.1	1.4	8 2	4 8	185	8 7. 8	1.4	1 0.8	0
1 3	0	2 5	6 0	4. 7	3.8	7 9	8 4	206	9 0.7	. 1.1	8. 2	_ 0
1 4	70	2 5	9 0	2.1	1. 4	5 3	6 4	2 0 5	8 3.1	1. 5	1 5.4	0.8

実施例	300% モジュラス (kg/cml)	伸び率 (%)	引張強度 (kg/cml)	引裂強度 (kg/cm)	反撥弾性率	屈曲亀裂特性
1 0	166	390	2 1 0	6 4	5 5	40000
1 1	185	3 7 0	220	6.4	5 4	40000
1 2	178	390	230	6 6	5 4	36000
13*	1 4 1	450	200	5 8	5 2	34000
1 4	182	3 5 0	200	6 4	5 1	38000

\*37.5PHRの芳香族油(富士興産&3)で油展した加硫物の物性

# 绘書例 1

実施例1で得られたポリプタジエンおよび比較 例1で使用した高シスー1・4ーポリプタジエン 91部と1・2一ポリプタジエン9部とをプレン ドしたものを、下記の分別洗験法によつて洗験部 プタジエンのミクロ構造を第7表に示す。

分別沈殿法:試料のポリプタジエン58を200 ccのn-ヘプタンとキシレンの1:1混合溶媒 に60~70℃の温度で溶解し、次いで約 出させ、得られたスラリーを0~10℃で遠心 分離して沈殿部分と溶液部分とに分けた。沈殿 部分は乾燥してポリプタジエンを得、溶液部分 は多量のメタノール中に加えてポリプタジエン

を析出させ乾燥した。

		実リ	施例	1 のポ ジエン		比較例1のプ レンド物				<i>3</i> 5
-		沈部	殿分	容部	液分	沈部	殿分	溶部	液分	
	シスー1 · 4構 造(%)	3	0. 4	9	3. 1		1. 0	9	6. 9	
	トランスー1・ 4 構造 (%)		0. 9		1. 0		0. 5		1. 3	40
	1 · 2構造(%)	6	8.7	Г	5. 9	9	8. 5		1. 8	

第7表から明らかであるように、この分別方法

15 によつて、高シスー1・4-ポリプタジエンと1・ 2-ポリプタジエンとのプレンド物を各成分に分 離することはできるが、この発明の方法によつて 製造されたポリプタジエンを高シスー1・4ーポ リプタジエンと1・2ーポリプタジエンとに明確 分と溶液部分とに分別し、各部分に含まれるポリ 20 に分離することはできない(沈殿部分の1・2構 浩含有率は68.7%であつて、コパルトオクトエ ートとトリエチルアルミニウムと二硫化炭素との 触媒系から得られたポリプタジエンの 1・2 構造 含有率98.5%よりもかなり低い値になつている。) - 20℃に冷却してポリプタジエンの一部を析 25 このことから、この発明の方法によつて製造され たポリプタジエン中には、シスー1・4ーポリプ タジエンと1・2ーポリプタジエンとが結合した ポリプタジエンが含まれていることがわかる。 の特許請求の節囲

> 30 1 不活性有機溶媒中で、コバルト化合物、コバ ルト錯化合物または金属亜鉛上に金属コバルトを 電気化学的に析出させた物質と、一般式

### Al Rn Xs-n

(ただし、Rは炭素数1~6のアルキル基、フエ ニル基またはシクロアルキル基であり、Xはハロ ゲン原子であり、nは1.5~2の数字である)で 表わされるハロゲン含有有機アルミニウム化合物 40 とから得られるシスー重合触媒の存在下に、1・ 3-プタジエンを重合してシス-1・4-ポリブ タジエンを生成させ、続いてこの重合系に、さら に 1 ・3 ープタジエンおよび/または前記溶媒を 添加するかあるいは添加しないで、コバルト化合

物、コバルト錯化合物または金属亜鉛上に金属コ バルトを電気化学的に析出させた物質と、一般式

ALR<sub>3</sub>

有機アルミニウム化合物と、二硫化炭素とから得 られる1・2重合触媒を存在させて、1・3ープ タジエンを重合し、1・2構造合有率が2~40 %、シスー1・4構造合有率が60%以上である 5 最終ポリプタジエンを生成させることを特徴とす る、新規なポリプタジエンの製造方法.

(ただし、Rは前記と同じである)で表わされる